# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## Empfangsbesch inigung

| ii,, ii, ii, ii, ii, ii, ii, ii, ii                    |  |                                    |  |  |  |  |  |
|--|--|------------------------------------|--|--|--|--|--|
| Sendungen des Deutschen Patentamts sind zu richten an: |  |                                    |  |  |  |  |  |
| if it is   | Herrn Patentanwalt<br>Dr. Hans D. Boeters<br>Bereiteranger 15  |                                    | Antrag auf Erteilung eines Patents  Aktenzeichen (wird vom Deutschen Patentamt vergeben) |  |  |  |  |
|  |  |                                    |  |  | 07 505.3   |  |  |
| 2  | Seichen der Agnelders/Vertreters (max. 20 Stellen)   |                                    | 814164 40 August   | 8 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9      |  |  |  |
| 3)   | Der Emptånger in Feld ① ist der  |                                    |  |  | ggl. Nr. der Allgemeinen Vollmacht   |  |  |
| G.   | Anmelder Zusteflungsbev Anmelder   | Vertreter                          | Vertreter Vertreter  |  |  |  |  |
| ا س<br>ا-<br>ا-  | Gesellschaft für Bio-  |                                    |  |  |  |  |  |
| n<br>d i   |  | echnologische Forschung            |  | Dr. Hans D. Boeters<br>DiplIng. Robert Bauer |  |  |  |
| )  | nbH (GBF)  |                                    | Dr. Enno Meyer   |  |  |  |  |
|  |  | fascheroder Weg 1                  |  | Bereiteranger 15                             |  |  |  |
|  | D-38124 Braunschweig   |                                    | 81541 München  |  |  |  |  |
|  |  |                                    | <u> </u>   |  |  |  |  |
| 0  | Anmeldercode-Nr.   | Vertretercode-Nr.                  |  | Zustelladre 6code                            | Nr.  |  |  |
| 0  | Bezeichnung der Erfindung  | lezaichnung der Erlindung Aufhaten |  |  |  |  |  |
| ,  | Bezeichnung der Erfindung (Dei Überlänge auf gesondertem Blatt - 2fach) Seitenkettenmodifizierte Epothilone  |                                    |  |  |  |  |  |
|  | personneditiziere appenitone   |                                    |  |  |  |  |  |
| j  |  |                                    |  |  |  |  |  |
| 5  | Sonstige Anträge Aldenzeichen der Hauptanmeidung (des Hauptgelens)   |                                    |  |  |  |  |  |
| 1  | Die Anmeidung ist Zusetz zur Patentanmeidung (zum Patent) →  |                                    |  |  | hreammannii (cae usribritatiuti)   |  |  |
| .  | Prüfungsantrag - Prüfung der Anmeldung (6 44 Patentgesetz)   |                                    |  |  |  |  |  |
|  | Recherchenantrag - Ermittlung der öffentlichen Druckschriften ohne Prütung (§ 43 Patentgesetz)   |                                    |  |  |  |  |  |
|  | Lieferung von Ablichtungen der ermittetten Druckschriften im Prüfungsverfahren Recherchenverfahren  Aussetzung des Erteitungsbeschlusses auf Monate (§ 49 Abs. 2 Patentgesetz) (Max. 15 Mon. ab Anmetie- oder Prioritätstag) |                                    |  |  |  |  |  |
| ار   | Erklärungen Aldergeichen der Stammanneldung  |                                    |  |  |  |  |  |
|  | Teilung/Ausscheidung aus der Patentanmeidung →   |                                    |  | ·  |  |  |  |
|  | an Lizenzverga be intereszieri (unverbindlich)   |                                    |  |  |  |  |  |
| Į  | mit vorzeitiger Offenlegung und damit freier Akteneinsicht einverstanden (§ 31 Abs. 2 Nr. 1 Patentgesetz)  |                                    |  |  |  |  |  |
| '  | Inländische Priorität (Datum, Aktenzeichen der Voranmeldung) Ausländische Priorität (Datum, Land, Aktenz der Voranmeldung) bei Überlänge auf gesondertem Blatt - 2fach)  |                                    |  |  |  |  |  |
| ١  |  |                                    |  |  |  |  |  |
|  |  |                                    |  |  |  |  |  |
|  | Gebührenzahlung in Höhe von _  |                                    | DM   | -  | Abbuchung von meinem\unserem Ab-<br>buchungskonto b. d. Dreadner Bank AG.            |  |  |
| !  | Scheck Derweisung (nach Erhait Gebührenmarken sind beigelög München  |                                    |  |  |  |  |  |
| 1  | ist beigelügt der Emptangstrescheinigung) (bitte nicht auf d. Rückseite Meben, Nr.: ggf. auf gezond. Blat)   |                                    |  |  |  |  |  |
| ľ  |  |                                    |  |  |  |  |  |
|  | Diese Patentanmeldung ist an dem durch Perforierung angegebenen Tag beim Deutschen Patentamt eingegangen. Sie hat das mit "P" gekennzeichnete Aktenzeichen erhalten.   |                                    |  |  |  |  |  |
| C  | Dieses Aktenzeichen ist gemäß den Anmeldebestimmungen bei allen Eingaben anzugeben. Bei Zahlungen ist der Verwendungszweck hinzuzufügen.   |                                    |  |  |  |  |  |
|  | Manage des teach market as a gray  |                                    |  |  |  |  |  |
| Ċ  | Für die obengenannte Anmeldung sin   | d Gebühren-                        | 300  |  | e bezichten Sie die Hinweise<br>auf der Rückselte<br>kbehaltenen Antragsdurchschrift |  |  |
| E  | B DM entrichitet.  |                                    |  |  |  |  |  |
|  |  |                                    | _ 1 <del>00</del> /  |  |  |  |  |

#### BOETERS & BAUER

PATENTAMMALTE
EUROPEAN PATENT ATTORNEYS
EUROPEAN TRACEWARK ATTORNEYS
BEREITERANGER 15
D - 81541 M UNCHEN

PAG BOETERS & BAUER BÉREITERANGER 15, D-81541 MUNCHEN

DIPL CHEM DR HANS D BOETERS DIPL ING ROBERT BAUER PHYS DR ENNO MEYER TELEFON: (089) 85 00 56

TELEFAX. (089) 65 39 62

24. Februar 1997

Unser Zeichen: 8513-GBF Neue deutsche Patentanmeldung Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF)

Seitenkettenmodifizierte Epothilone

Versuch 1: Diepoxyepothilon A. (14)

Eine Lösung von Epothilon Λ (5 mg, 10 μmol) in Accton (1 ml) wurde hei 0 °C mit Dimethyldioxiran (0.4 ml, 28 µmol, 0.07 M in Aceton) versetzt. Die Lösung wurde über einige Stunden auf Raumtemperatur gebracht und 20 h bei dieser Temperatur gerührt. Da nach DC noch Edukt vorlfanden war, wurde weiteres Dimethyldioxiran (0.25 ml, 17 µmol) zugegeben und das Reaktionsgemisch erneut 20 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde entfernt und der Rückstand mittels PSC (0.25 x 200 x 200 mm, 10% MeOH:CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) gereinigt. Es wurden isoliert:

1. 1.4 mg (27%) Diepoxyepothilon A (3:2 Epimerengemisch an C16-C17), Rz 0.63 (10% MeOH:CII<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>); R: 6.79 (Isomer 1) und 7.39 (Isomer 2) min (RP 18, 250 x 4 mm. MeOH:H<sub>2</sub>O 65:35, 1 ml/min); MS:  $(m/z) = 510 (M^{\circ})$ ; H-NMR (400 MHz, CDC). ausgewählte Signale, Isomer 1):  $\delta = 6.96$  (s, 1H, H-19), 5.48 (dd, J = 12.2 und 2.5 Hz, 1H, H-15), 4.37 (dbr, J = 10.7 Hz, 1H, II-3), 4.10 (s, 1H, H-17), 3.67 (dd, J = 5.6 und 2.5 Hz, 1H, H-7), 3.14 (qd, J = 6.6 und 2.5 Hz, 1H, H-6), 3.00 (ddd, J = 9.7, 3.6 und 2.5 Hz, 1H, H-13), 2.88 (dt. J = 8.6 and 3.6 Hz. 11I, II-12), 2.71 (s. 3H, II-21), 2.53 (dd. J = 13.7 and 11.7 Hz. 1H. H-(2a), 1.41 (s, 3H, H-22), 1.27 (s, 3H, H-26), 1.17 (d, J = 6.6 Hz, 3H, H-24), 1.08 (s, 3H, H-23), 0.97 (d. J = 7.1 Hz, 3H, 11-25); (Isomer 2)  $\delta = 6.98$  (s. 1H, H-19), 5.11 (dd. J = 11.7 und 2.5 Hz, 1H, H-15), 4.27 (dbr, J = 10.7 Hz, 1H, H-3), 4.14 (s, 1H, H-17), 3.06 (qd, J = 6.6 and 2.9 IIz, 1H, H-6), 2.96 (ddd, J-9.7, 3.6 und 2.5 Hz, 1H, H-13), 2.31 (dt, J-14.7 und 2.0 IIz, 1H, I[-14a], 1.36 (s, 3II, H-22), 1.15 (d, J = 6.6 Hz, 3H, H-24), 1.14 (s, 3H, H-26), 1.07 (s, 3H, H-23).

2. 0.8 mg (16%) Epothilon A N-Oxid. R. 0.44 (10% MeOH:CH, Cl, ); R: 4.25 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH:  $H_2O$  65:35, 1 ml/min); MS:  $(m/z) = 510 (M^+)$ ; <sup>1</sup>II-NMR: siche Methode 1

Versuch 2: Dihydroepothilon A. (12)

Zu einer Lösung von Epothilon A (11 mg, 22 µmol) in Ethanol (2 ml) wurde Palladium auf Aktivkohle (5 mg, 10%) gegeben und die schwarze Suspension 24 h bei Raumtemperatur einer II2-Amosphäre ausgesetzt. Da die Umsetzung nach DC noch nicht vollständig war, wurde eine weitere Portion Pd/C zugesetzt und das Reaktionsgemisch weitere 20 h unter einer H2-Atmosphäre gerührt. Die Trennung der Produkte erfolgte mittels PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% McOH:CII<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>). Es wurden isoliert:

1. 0.5 mg (5%) Dihydrocpothilon A. R. 0.60 (10% MeOH:CIL CL); R: 10.80 min (RP 18,  $250 \times 4$  mm, McOII:II<sub>2</sub>O 65:35, 1 ml/min); MS: (m/z) = 496 (M<sup>+</sup>), 478, 408, 308; II-NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, ausgewählte Signale): 8 = 7.05 (d, J = 6.6 Hz, 1H, ()H), 6.77 (s, 1H, H-19), 5.23 (dd, J = 12.4 und 2.3 Hz, 1H, H-15), 4.42 (ddd, J = 11.7, 6.6 und 3.0 Hz, 1H, 11-3), 3.70 (ddd, J = 5, 3 and 2 Hz, III, II-7), 3.12 (qd, J = 6.6 and 3.0 Hz, 1H, II-6), 3.07 (d, J = 12.7 IIz, 1H, H-17a), 2.96 (ddd, J = 9.7, 3.6 and 2.0 Hz, 1H, II-13), 2.91 (ddd, J = 9.7, 3.6 and 2.6 Hz, 111, H-12), 2.68 (s, 3H, H-21), 2.51 (dd, J-13.7 und 11.7 IIz, 1H, H-2a), 2.24 (d, J-12.7 Hz, 1H. H-17b), 2.19 (m. 1H. II-16), 2.13 (dd, J = 13.7 und 3.0 Hz, 1H, II-2b), 1.35 (s. 3H, H-22), 1.15 (d, J = 6.6 Hz, 311, II-24), 1.09 (s, 311, II-23), 0.99 (d, J = 7.1 IIz, 3H, H-25), 0.93 (d, J = 7.1 IIIz, 3H, H-25), 0.93 (d, J = 7.1 IIz, 3H, H-25), 0.93 (d, J = 7.1 IIIz, 3H, H-25), 0.93 (d, J = 7.1 IIZ, 3H, H-25), 0.93 (d, J = 7.16.6 Hz. 3H, H-26).

2. 8 mg (72%) 15-Deoxy-dihydrocpothilonsilure. R<sub>i</sub>: 0.10 (10% MeOH:CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>).

Versuch 3: 16-llydroxyepothilon A. (16) Zu einer Lösung von Diepoxyeputhilon A (7 mg, 14 µmol), 1:1 Epimerengemisch an C-16) in Ethanol (2 ml) wurde Palladium auf Aktivkohle (10 mg, 10%) gegeben und die schwarze Suspension 24 h hei Raumtemperatur einer H2-Amosphilre ausgesetzt. Da die Umsetzung nach DC noch nicht vollständig war, wurde eine weitere Portion Pd/C zugesetzt und das Reaktionsgemisch weitere 80 h unter einer H2-Atmosphäre gerührt. Die Trennung der Produkte erfolgte mittels PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% McOH:CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>). Es wurden isoliert: 1. 3 mg (43%) 16-Hydroxyepothilon A (Isomer 1). Rz 0.38 (10% MeOH:CH Cl 3; R; 6.65 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH:II<sub>2</sub>O 65:35, 1 ml/min); H-NMR (400 MHz, CDC1. ausgewählte Signale):  $\delta = 6.85$  (s. 1H, H-19), 5.02 (dd, J = 11.7 and 2.0 Hz, 111, 11-15), 4.38 (dbr. J = 11.2 Hz. 111, II-3), 3.67 (dd, J = 4 und 3 Hz, 1H, II-7), 3.14 (qd, J = 6.8 und 3.0 Hz. 1H. H-6), 2.95 (d, J = 15.3 Hz, 1H, H-17a), 2.89 (d, J = 15.3 Hz, 1H, H-17b), 2.89 (ddd, J =10.2, 3.6 and 2.0 Hz, 1H, 11-13), 2.81 (ddd, J = 9.7, 3.6 and 2.5 Hz, 1H, H-12), 2.70 (s, 3H, H-21), 2.53 (dd, J = 15.8 und 11.7 Hz, 1H, H-2e), 2.14 (dd, J = 15.8 und 2.0 Hz, 1H, H-2b), 2.08  $(dL_{1}) = 14.3$  und 2.0 Hz, 111, H-14a), 1.39 (s, 3H, H-22), 1.25 (s, 3H, H-26), 1.19 (d. J = 6.6(1z, 3H, H-24), 1.05 (s. 3H, H-23), 0.99 (d, J = 7.1 Hz, 3H, H-25). 2. 3 mg (43%) 16-Hydroxyepothilon A (Isomer 2). R.: 0.31 (10% MeOH:CH, Cl.); R: 6.10 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOH:H<sub>2</sub>O 65:35, 1 ml/min); H-NMR (300 MHz, CDCI, ausgewählte Signale): 5 = 6.85 (s, 1H, H-19), 5.21 (dd, J=11.3 und 1.9 Hz, 1H, H-15), 4.42  $(dhr, J = 10.5 \text{ Hz}, 1H, H-3), 3.71 \text{ (sbr, } iH, H-7), 3.21 \text{ (d, } J = 14.3 \text{ Hz}, 1H, H-17a), 3.13 \text{ (qd, } J = 14.3 \text{ Hz}, 1H, H-17a), 3.13 \text$ = 6.8 and 3.0 I/z, 1H, H-6), 3.09 (di, J = 9.8 and 3.4 Hz, 1H, H-13), 2.87 (dt, J = 9.4 and 3.0 I[z, 1H, H-12], 2.73 (d, J = 14.3 Hz, 1H, 11-17b), 2.68 (s, 3H, 11-21), 2.63 (dd, J = 16.6 und11.7 Hz, 111, 11-2a), 2.27 (dt, J = 14.7 und 2.3 Hz, 1H, H-14a), 2.24 (dd, J = 16.6 und 2.6 Hz, 1H, H-2b), 1.39 (s, 3H, 11-22), 1.22 (s, 3H, 11-26), 1.19 (d, J = 6.8 Hz, 3H, 11-24), 1.05 (s, 3H, H-23), 0.99 (d, J=7.2 Hz, 3H, H-25).

Epothil n A-N-oxid (2a): Zu 100 mg Epothilon A in 1 ml Dichlormethan werden 100 mg 70 %ige m-Chlorperbenzoesäure in 0.5 ml Dichlormethan gegeben. Nach 6-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird mit Dichlormethan verdünnt und nacheinander mit Natriumsulfitlösung zur Zerstörung von überschüssiger Persäure und Natriumbicarbonatlösung ausgeschtttelt. Das Lösungsmittel wird i. Vak abgedampft, der Rückstand durch präparative HPLC an einer Nucleosil RP-18 Säule (250 x 20 mm, Laufmittel Methanol / Wasser 60: 40) aufgetrennt. Ausbeute 60 mg farbloses Öl.  $R_f = 0.60$  (Kieselgel DC Alufolie, Laufmittel Dichlormethan / Methanol 9:1); ESI-MS (neg. lonen) m/z 510;

UV (Methanol): famda max. 240 nm;

<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): C-1 170.5, C-2 39.9, C-3 70.8, C-4 55.1, C-5 221.4, C-6 40.9, C-7 72.9, C-8 37.6, C-9 31.8, C-10 22.8, C-11 28.0, C-12 58.0, C-13 55.8, C-14 32.2, C-15 75.5, C-16 144.5, C-17 111.4, C-18 143.4, C-19 110.3, C-20 145.6, C-21 13.5, C-22 15.4, C-23 23.3, C-24 12.0, C-25 16.5, C-27 18.2 ppm;

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 2a-H 2.12 dd, 2b-H 2.47 dd, 3-H 4.55 dd, 3-OH 6.48 breit, 6-H 3.25 dq, 7-H 3.72 dd, 8-H 1.81 m, 9a-H 1.34 m, 9b-H 1.56 m, 10-H<sub>2</sub> 1.48 m, 11a-H 1.27 m, 11b-H 1.87 m, 12-H 2.92 ddd, 13-H 2.98 m, 14a-H 1.67 ddd, 14b-H 2.23 d, 15-H 5.33 d, 17-H 6.82 s, 19-H 7.09 s, 21-H<sub>3</sub> 2.61 s, 22-H<sub>3</sub> 1.02 s, 23-H<sub>3</sub> 1.42 s, 24-H<sub>3</sub> 1.18 d, 25-H<sub>3</sub> 0.99 d, 27-H<sub>3</sub> 2.04 s ppm.

21-Acetoxyepothilon A (= 21-Acetylepothilon E)(3a): Zu 50 mg Epothilon A-N-oxid (2a) in 0.5 ml Dichlormethan werden 0.05 ml 2,6-Di-tert.-butylpyridin und 0.1 ml Acetanhydrid gegeben. Nach 15 Minuten Erwärmen auf 75°C werden im Vakuum I.ösungsmittel und Reagenzien abgedampft, der Rückstand durch präparative HPI.C an Nucleosil RP-18 (250 x 20 mm, Laufmittel Methanol / Wasser 60: 40) aufgetrennt. Ausbeute 30 mg farbloses Öl.

R<sub>f</sub> = 0.50 (Kieselgel DC Alufolie, Laufmittel Dichlormethan / Methanol 95:5); ESI-MS (neg. lonen): m/z 552;

UV (Methanol) larnda max. 210, 250 nm;

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, gegenüber 2a veränderte Signale ): 15-H 5.45 dd, 17-H 6.60 s. 19-H 7.15 s, 21-H<sub>2</sub> 5.35 s, CH<sub>3</sub>CO 2.15 s ppm.

Epothilon E (3b): Zu 10 mg 21-Acetoxyepothilon A (3a) in 0.5 ml Methanol gibt man 1 Tropfen konz. Ammoniaklösung, erwärmt 1 Stunde auf 40°C und dampst i. Vak. zur Trockene ein. Der Rückstand wird durch präparative DC aufgetrennt. Ausbeute 6mg, identisch mit einer authentischen Probe Epothilon E.

Versuch 4: 19-Methylepothilon A. (46)

Fine Lösung von Epothilon A (15 mg, 30 μmol) in THF (1 ml) wurde bei -90 °C mit n-Butyllithium (100 μl, 160 μmol, 1.6 M in Hexan) versetzt. Die Lösung lärbte sich sofort goldorange. Nach 15 min Rühren bei -90 °C wurde die Reaktionslösung mit Methyliodid (100 μl, 1.6 mmól) versetzt. Die resultierende schwach grünlichgelbe Lösung wurde auf -30 °C erwärmt und mit pH = 7.0 Puffer (2 ml) gequenscht. Mit 0.1 N Salzsäure wurde die Emulsion auf pH 6 gehracht. Nach Sättigung mit festem NaCl wurde die wäßrige Phase mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2 x 5 ml) und Ethylacetat (5 ml) extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO<sub>4</sub> getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel am Rotavap entfernt. Die Reinigung erfolgte über PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% MeOH:CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) und HPLC (RP 18, 250 x 16 mm, MeOH:H<sub>2</sub>O 65:35). Es wurden isoliert:

1. 2.5 mg (17%) 19-Methylepothilon A. R<sub>J</sub> 0.50 (10% MeOH:CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>); R<sub>z</sub>: 11.70 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOII:H<sub>2</sub>O 65:35, 1 ml/min); MS: (m/z) = 508 (M<sup>2</sup>), 420, 320;  $^{1}$  H·NMR (300 MIIz, CDCl<sub>3</sub>, ausgewählte Signale):  $\delta$  = 6.41 (s, 1H, H-17), 5.46 (dd, J = 9.0 und 2.3 Hz, 1H, H-15), 4.15 (dd, J = 10.5 und 3.0 Hz, 1II, H-3), 3.77 (dd, J = 8 und 4 Hz, 1H, H-7), 3.20 (qd, J = 6.8 und 4.5 Hz, 1H, H-6), 3.04 (dt, J = 7.5 und 3.8 Hz, 1II, H-13), 2.91 (dt, J = 7.5 und 3.8 Hz, 1H, H-12), 2.61 (s, 3H, 1I-21), 2.51 (dd, J = 14.4 und 10.5 Hz, 1H, 1I-2a), 2.38 (dd, J = 14.4 und 3.0 Hz, 1II, H-2b), 2.32 (s, 3H, H-27), 2.15 (ddd, J = 15.1, 3.8 und 3.0 Hz, 1H, II-14a), 2.01 (d, J = 1.5 Hz, 3II, H-26), 1.91 (dt, J = 15.1 und 8.8 Hz, 1II, II-14b), 1.34 (s, 3H, H-22), 1.16 (d, J = 6.8 Hz, 3II, H-24), 1.10 (s, 3H, H-23), 1.00 (d, J = 6.8 IIz, 3H, H-25). 2. ca. 50% Epothilon A

Versuch 5: 19-Bromepothilon A. (42)

Fine Lösung von Epothilon A (25 mg, 50 µmol) in THF (2.5 ml) wurde bei -90 °C mit n-Butyllithium (160 µl, 225 µmol, 1.6 M in Hexan) versetzt. Die Lösung färbte sich sofort

goldorange. Nach 15 min Rühren bei -90 °C wurde N-Bromsuccinimid (27 mg, 150 µmol), gelöst in THF (0.5 ml), hinzugegeben. Die Lösung entfärbte sich langsam. Die nun schweh bräunliche Reaktionsmischung wurde auf -30 °C erwärmt und mit 0.1 N Salzsäure (1 ml) auf pH 6.5 gehracht. Nach Sättigung mit festem NaCl wurde die wäßrige Phase mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2 x 5 ml) und Ethylacetat (5 ml) extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO<sub>4</sub> getrucknet, filtriert und das Lösungsmittel am Rotavap entfernt. Die Reinigung erfolgte über PSC (1 x 200 x 200 mm, 10% MeOH:CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) und HPLC (RP 18, 250 x 16 mm. MeOH:H<sub>2</sub>O 65:35). Es wurden isoliert:

1. 2.6 mg (9%) 19-Bromepothilon A. R. $\mu$  0.53 (10% MeOH:CH $_2$ Cl $_2$ ); R: 20.78 min (RP 18, 250 x 4 mm, MeOII:II $_2$ O 65:35, 1 ml/min); MS: (m/z) = 574 und 572 (M $^4$ ), 556, 554, 468, 466, 386, 384, 341;  $^1$ H-NMR (300 MHz, CDCl $_3$ , ausgewählte Signale):  $\delta$  = 6.43 (s, 1II, II-17), 5.46 (dd, J = 8.7 und 2.3 Hz, 1H, H-15), 4.13 (ddd, J = 9.4, 6.0 und 3.8 IIz, 1II, II-3), 3.80 (dd, J = 8 und 4 Hz, 1H, H-7), 3.38 (d, J = 6.0 Hz, 1H, OH), 3.22 (qd, J = 6.8 und 5.3 Hz, 1H, H-6), 3.05 (dt, J = 8.3 und 4.1 Hz, 1H, H-13), 2.91 (dt, J = 7.5 und 3.7 Hz, 1II, II-12), 2.66 (s, 3H, H-21), 2.55 (dd, J = 14.7 und 9.4 Hz, 1H, H-2a), 2.47 (dd, J = 14.7 und 3.8 Hz, 1H, H-2b), 2.16 (d, J = 1.1 Hz, 3H, H-26), 2.14 (dt, J = 14.7 und 3.8 Hz, 1H, H-14a), 1.90 (dt, J = 15 und 8.3 Hz, 1H, H-14b), 1.34 (s, 3H, H-22), 1.17 (d, J = 6.8 Hz, 3H, H-24), 1.11 (s, 3H, H-23), 1.01 (d, J = 6.8 Hz, 3H, H-25).

2. ca. 60% Epothilon A.

### Synthesebeispiele 1a bis 5a

1a  $\frac{R - CH_3}{R}$ ,  $R^1$ ,  $R^2 = H$ , X,Y = -O -, R = Hb  $\frac{R - CH_3}{R}$ ,  $R^1$ ,  $R^2 + H$ , X = OH + Y = H, R = Hc  $\frac{R - CH_3}{R}$ ,  $R^1$ ,  $R^2 = H$ , X = H + Y = H, R = H

Me 
$$\stackrel{S}{\longrightarrow}$$
  $\stackrel{O}{\longrightarrow}$   $\stackrel{N}{\oplus}$   $\stackrel{O}{\longrightarrow}$   $\stackrel$ 

28 R=CH<sub>3</sub>, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> = H, Z = O<sup>-</sup>, R = H b R=CM<sub>3</sub>, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> = H, Z = OCH<sub>3</sub> BF<sub>4</sub><sup>-</sup>, R = H

3a  $R = CH_3$ , R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> = H, R<sup>3</sup> = Acetyl, R=H b  $R = CH_3$ , R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> = H , R = H

4a  $R = CH_3$ ,  $R^1$ ,  $R^2 = H$ , V = Br, R = Hb  $R = CH_3$ ,  $R^1$ ,  $R^2 = H$ , R = H

50 R=CH, R1, R2 = H, W = OH , R = H

Unser Zeichen: 8513-GBF Neue deutsche Patentanmeldung <u>Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF)</u>

#### Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von in 16,17-Stellung modifizierten Epothilonen, bei dem man von 3,7-geschützten oder ungeschützten Epothilonen A oder B ausgeht und
- a) diese an der 16,17-Doppelbindung hydriert oder
- b) an der 16,17-Doppelbindung Halogen addiert oder
- c) an der 16,17-Doppelbindung epoxidiert und gegebenenfalls das erhaltene Epoxid zum 16-Alkohol reduziert.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man bei
- Methode (a) mit Diimin oder Wasserstoff und einem heterogenen oder homogenen Metallkatalysator hydriert oder bei
- Methode (c) mit einer Persäure oder einem Dioxiran epoxidiert.
- 3. Verfahren zur Herstellung von Epothilon-N-oxiden, bei dem man 3,7-geschützte oder ungeschützte Epothilone A oder B in an sich bekannter Weise in ein N-Oxid überführt und das erhaltene N-Oxid gegebenenfalls einer O-Alkylierung unterwirft und ein O-Alkylierungsprodukt gewinnt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die N-Oxidierung mit Persäure oder einem Dioxiran durchführt und

für die fakultative O-Alkylierung elektrophile Alkyl-, Aryloder Heteroaryl-Reagenzien verwendet, insbesondere Methyliodid oder Trimethyloxoniumtetrafluorborat.

- 5. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man ein erhaltenes N-Oxid einer Katada-Reaktion unterwirft, insbesondere gemäß Houben-Weyl, Band E7b, Seite 646.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Katada-Reaktion mit einem aktivierten Carbonsäurederivat durchführt, insbesondere Carbonsäureanhydrid oder Carbonsäurechlorid.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Katada-Reaktion mit Acetanhydrid durchführt und die gewonnenen 21-Acetoxyepothilone gegebenenfalls in an sich bekannter Weise zu 21-Hydroxy-epothilonen A oder B spaltet (Epothilone Ebzw. F).
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die fakultative Spaltung hydrolytisch oder enzymatisch durchführt.
- 9. Verfahren zur Herstellung von in C19-Stellung modifizierten Epothilonen, bei dem man 3,7-geschützte oder ungeschützte Epothilone A oder B in C19-Stellung metalliert und in an sich bekannter Weise mit elektrophilen Reagenzien als in C19-Stellung modifizierte alkyl-, aryl-, heteroaryl-, halogen-, sauerstoff-oder schwefelsubstituierte Epothilone abfängt.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß man mit Butyllithium metalliert.
- 11. Verfahren zur Herstellung in C27-Stellung modifizierten Epothilonen, bei dem man die Allylgruppierung (C17, C16 und C27) in an sich bekannter Weise an der C27-Methylgruppe durch ein Heteroatom substituiert.

12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die C27-Methylgruppe mit einem Bromatom substituiert, insbesondere mit Hilfe von N-Bromsuccinimid, und das erhaltene Bromid gegebenenfalls in eine C27-Hydroxy-Verbindung überführt.

1/1 WPIL - (C) Derwent

PN - WO9838192 A1 19980903 DW1998-41 C07D-493/04 Ger 20p •

AP: 1998WO-EP01060 19980225

DSNW: AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GE GH GM GW HU ID IL IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZW

DSRW: AT BE CH DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SZ UG ZW

- ZA9801575 A 19981125 DW1999-01 C07D-000/00 14b

AP: 1998ZA-0001575 19980225

- AU9867249 A 19980918 DW1999-08 C07D-493/04 FD: Based on WO9838192

AP: 1998AU-0067249 19980225

AN - 1998-481129 [41]

DC - B02

AB - WO9838192 A Production of a C16,C17-modified epothilone (IA) comprises subjecting a C3,C7-optionally protected epothilone A or B (IIA) to: (a) hydrogenetion of the 16,17-double bond; or (b) halogen addition at the 16.17-double bond; or (c) epoxidation at the 16,17-double bond and optional reduction of the resulting epoxide to the C16-elcohol. Also claimed are: (A) the production of a 2,3-unsaturated epothilone N-oxide (IB) by: (i) N-oxidising a 3.7-protected enothilons A or B (IIB) in a known manner and eliminating the C3-substituent by base treatment; or (ii) N-oxidising a C7-optionally protected-2,3-unsaturated-spothilons A or B (IIC) in a known manner and optionally O-alkylating the resulting N-exide in a known manner; (B) the production of an epothilone N-oxide (IC) by N-oxidising (IIA) in a known manner and optionally O-alkylating the resulting N-oxide in a known manner; (C) the production of a C19-(alky), aryl, heteroaryl. halo, oxygen or sulphur)-substituted epothilone (ID) by metallating (

in a known manner. - USE - Epothiloge A and B are known from e.g. DE4132042 and PCT/EP9605080. (Dwg.0/0)

ITA) at C19 and then reacting with an electrophile to introduce the C19 substituent; and (D) the production of a C27-hetero substituted epothilone (IE) by substituting the C27 methyl group by a heteroatom

PR - 1997DE-1007505 19970225